10 特許出願公告

許 公 報(B2) ⑫特

昭60-33539

⑤lnt_Cl_¹	識別記号	庁内整理番号	200公告	昭和60年(1985)8月3日
	7/198 1/21 7/05	7059-4G 8318-4H 6464-4H		
	5/45	7508-4G		発明の数 2 (全8頁)

🛛発明の名称 酸化用触媒およびその調製法

> ②特 願 昭56-56238 69公 開 昭57-171443 ❷出 願 昭56(1981)4月16日 國昭57(1982)10月22日

70発 明 者 植暢 陸 男 西宮市奥畑6-134-604 切発 明 者 北 律 男 高槻市城東町3-6 \blacksquare 砂発 明 者 高 楯 曲 幸 吹田市中の島町4-10 川面寮内 **砂発 明** 者 永 井 勲 雄 吹田市新芦屋上27番E-201 頣 砂出 人 日本触媒化学工業株式 大阪市東区高麗橋5丁目1番地

会社 四代 理 人

山口 网 男

審査官 松 本 悟

90 参考文献 特開 昭49-134624(JP, A) 特開 昭50-37717 (JP. A)

特開 昭51-130694(「P. A)

特開 昭55-2619(JP, A)

1

切特許請求の範囲

1 ヘテロポリ酸がモリブドリン酸またはその一 部置換体でX線回折線(対陰極Cu-Kα)にお いて 2 θ が約26.2、約10.5、約21.3および約30.3 度付近であるほぼ塩の結晶構造を有するヘテロポ 5 リ酸を含む触媒組成物で、

一般式

 $P_aMO_bV_cx_aO_c$ (ここでPはリン、MOはモリ ブデン、Vはバナジウム、Xはナトリウム、カリ ウム、ルビジウム、セシウムおよびタリウムの中 10 す。また添字a、b、c、d、eはそれぞれ各元 から選ばれる少なくとも1種の元素、0は酸素を 示す。また添字a、b、c、d、eはそれぞれ各 元素の原子比を表わし、b=12のとき a=0.1~ 3.0、C=O~6.0、d=0.05~10、eは各元素の 原子価および原子比により定まる数値をとる。) 15 で表わされる、炭素数 4 の不飽和炭化水素およ び/またはアルコールおよび/または飽和脂肪族 アルデヒドおよび/または不飽和脂肪族アルデヒ ドの気相酸化用触媒。

ヘテロポリ酸化合物を含窒素ヘテロ環化合物の存 在下に調製することを特徴とする、炭素数4の不

飽和炭化水素および/またはアルコールおよび/ または不飽和脂肪族アルデヒドおよび/または不 飽和脂肪族アルデヒドの気相酸化用触媒の調製 法。

一般式

 $P_aMo_bV_cX_aO_e$ (ここでPはリン、Moはモリブ デン、Vはバナジウム、Xはナトリウム、カリウ ム、ルビジウム、セシウムおよびタリウムの中か ら選ばれる少なくとも1種の元素、0は酸素を示 素の原子比を表わし、b=12のときa=0.1~ 3.0、c = O~6.0、d = 0.05~10、e は各元素の 原子価および原子比により定まる数値をとる。)

発明の詳細な説明

本発明は酸化用触媒およびその調製法に関す る。くわしく述べると、本発明は炭素数4の不飽 和炭化水素たとえばイソブチレン、炭素数 4 のア ルコールたとえばターシャリブタノール、炭素数 4 の飽和脂肪族アルデヒド たとえば イソブチルア 2 下記一般式で表わされる組成物中に含まれる 20 ルデヒドまたは炭素数 4 の不飽和脂肪族アルデヒ ドたとえばメタクロレインを接触気相酸化し、対 応する酸化物たとえばメタクリル酸を製造するた

めのヘテロポリ酸触媒およびその調製法に関す

ヘテロポリ酸はその強い酸性と酸化力とから固 体酸酸化触媒として注目され近年その応用のため ポリモリブデン酸の化合物は強い酸化剤となり他 の化合物を容易に酸化し、それ自体は還元される が適当な酸素源の存在下で容易に再酸化されるこ とから気相酸化用触媒としての能力が高く評価さ る。

イソブチレン、スペントBB、ターシャリブタ ノールおよびイソブチルアルデヒドのいずれかを 原料としてメタクリル酸を製造する方法にこのへ チレンあるいはターシヤリブタノールからメタク リル酸を製造する分野において研究が盛んであ る。

イソブチレンあるいはターシャリブタノールを 原料としてメタクリル酸を気相酸化で製造する方 20 媒強度もひじように改善されると共に連続反応に 法においては2段強化工程が数多く提案されてい る。すなわち、イソブチレンあるいはターシャリ ブタノールを触媒上で気相酸化せしめてメタクロ レインを製造する第一段目工程、さらにメタクロ レインを触媒上で気相酸化せしめてメタクリル酸 25 こでPはリン、Moはモリブデン、Vはバナジウ を製造する第二段目工程からなる製造法が一般的 であり、この2段目の工程において触媒としてへ テロポリ酸の一種であるヘテロポリモリブデン酸 化合物の使用が数多く提案されている。しかしな がらヘテロポリモリブデン酸化合物は気相酸化に 30 し、b=12のとき $a=0.1\sim3.0$ 、好ましくは $0.1\sim$ おいて強い酸化活性を有することを特徴とはして いるが反面その強い酸化力の故に目的生成物が更 に酸化される逐次反応がおこりやすく目的生成物 を選択性よくかつ収率よくえることが困難である という欠点を有している。そして又ヘテロポリ酸 35 より定まる数値である。)で表わされる触媒組成 化合物は、実用触媒という点から見れば触媒の成 型性、機械的強度がひじように悪く、強度を増す 種々の製法を取つた場合、一般的に収率が悪くな り、工業触媒として十分耐えうる強度を持ちかつ 収率も十分満足なものを得るということが困難で 40 よび/またはアルコールおよび/または飽和脂肪 あつた。近年このヘテロポリモリブデン酸化合物 について多くの研究がなされているが工業的に実 用化されるに十分な触媒は見い出されていない。

ヘテロポリモリブデン酸の化合物あるいはリ

ン、モリブデンを主成分として他の元素を加えた ものを触媒とし、たとえばメタクロレインの気相 酸化を行なつた例としては特開昭50-82013号、 特開昭52-62220号、特開昭52-122317号、特開 の技術開発が広く行なわれている。とくにヘテロ 5 昭53-31615号各公報などの報告がある。しかし ながら、目的物であるメタクリル酸の収率は低く 工業的生産にとつて満足できるものではない。

本発明者らは、上記ヘテロポリ酸化合物の1つ であるモリブドバナドリン酸触媒の構造とメタク れその分野における研究開発が活発になされてい 10 リル酸生成のための活性、選択性および触媒の強 度について研究を重ねた結果、含窒素へテロ環化 合物の存在下に調製されたほぼ塩の結晶構造を持 つリン、モリブデン、バナジウムおよび酸素から なるヘテロポリ酸にナトリウム、カリウム、ルビ テロポリ酸化合物が多く用いられ、とくにイソブ 15 ジウム、セシウムおよびタリウムの中から選ばれ た一種又はそれ以上の元素を加えたヘテロポリ酸 化合物を触媒に用い、たとえばメタクロレンの気 相酸化をおこなつたところメタクリル酸の選択 性、収率ともひじようにすぐれており、しかも触 おいて経時的変化もほとんどないことが見出さ れ、ここに気相酸化用反応に有利な触媒およびそ の調製法を完成するに至つた。

すなわち本発明は、一般式PaMobVcXdO。(こ ム、Xはナトリウム、カリウム、ルビジウム、セ シウムおよびタリウムの中から選ばれる一種又は それ以上の元素、Oは酸素を示す。また添字a、 b、c、d、eはそれぞれ各元素の原子比を表わ 2.0、より好ましくは $0.5 \sim 1.5$ 、c = $0 \sim 6.0$ 、好 ましくは0.1~4.0、より好ましくは0.1~2.5、d =0.05~10、好ましくは0.05~6.0、より好ましく は0.1~3.0、e は各元素の原子価および原子比に 物であり、含窒素ヘテロ環化合物の存在下に調製 することにより、触媒組成物中にほぼ塩構造を持 つモリブドリン酸またはその一部置換体を含有す ることを特徴とする炭素数4の不飽和炭化水素お 族アルデヒドおよび/または不飽和脂肪族アルデ ヒドの気相酸化用触媒およびその調製法に関す る。

以下、さらにくわしく本発明を説明する。

本発明において使用される含窒素へテロ環化合 物は、ヘテロポリ酸と塩を形成するものでしかも 脱離可能な化合物が挙げられる。とくに好ましい 含窒素ヘテロ環化合物としてはピリジン、ピペリ 導体であり、とくに、これら化合物の硝酸塩、硫 酸塩、塩酸塩といつた無機塩類の使用は触媒調製 時の悪臭発生防止や、これら化合物の回収再使用 という面で推奨しうる。

ばメチルアミン、エチルアミン、トリエチルアミ ン、エタノールアミン類などの脂肪族アミンある いはヒドラジン、エチレンジアミンなどのポリア ミンは触媒調製時へテロポリ酸による分解反応が る遊離のヘテロポリ酸とはならず、えられる触媒 の活性も選択性もすぐれたものとはならない。

また触媒原料物質としては種々のものが使用で きる。モリブデン化合物としてはたとえば三酸化 ウム、パラモリブデン酸アンモニウム、リンモリ ブデン酸など、バナジウム化合物としてはたとえ ば五酸化パナジウム、メタパナジン酸ナトリウ ム、メタバナジン酸アンモニウム、シュウ酸バナ ジル、硫酸バナジルなど、リン化合物としてはた 25 とえばリン酸、リン酸水素二ナトリウム、リン酸 ーアンモニウム、リン酸二アンモニウムなどであ る。またX成分としてはそれぞれの元素の水酸化 物、硝酸塩、硫酸塩、炭酸塩、ハロゲン化物など の中からえらばれる。

ほぼ塩の結晶構造を有するモリブドバナドリン 酸の調製に対する含窒素ヘテロ環化合物の作用を たとえばピリジンの場合について述べる。公知の 方法で調製した原子比でP:Mo: V = 1:11: 化合物でX線回折(対陰極Cu-Ka)測定の結果 ではその回折線は20=8.9、26.8および27.1度等 に表われ、とくに10度以下の回折線の強度はひじ ように大きいものである。モリブドバナドリン酸 リジンを添加していくと橙黄色の結晶が生成して くる。水相が無色透明になるまでピリジンを加え た後結晶を分取し、さらにこの結晶を窒素気流中 200~600℃の高温で処理すると濃紺の還元色に変

化しこれを空気中再び100~400℃の高温で処理す ると黄緑色の結晶となる。この結晶の赤外線吸収 スペクトルの測定結果ではピリジンおよびピリジ ニウムに帰属される吸収はなくモリブドバナドリ ジン、ピペラジン、ピリミジンまたはこれらの誘 5 ン酸の特性吸収のみであつた。X線回折の測定結 果では20=約26.2、約10.5、約21.3および約 30.3度等に回折線が現われ、とくに26.2度付近の 回折線強度はひじように強く出発物質である遊離 のモリブドバナドリン酸とは異なつた回折線を示 上記特定の含窒素化合物以外の化合物、たとえ 10 し、モリブドバナドリン酸のナトリウム、カリウ ム、ルビジウム、セシウムなどのアルカリ金属 塩、あるいはアンモニウム塩などとよく似た回折 線図であつた。そしてまたこの結晶は水によく溶 け、この水溶液を蒸発乾燥後X線回折を測定した 起つたりして目的とするほぼ塩の結晶構造を有す 15 ところ 2 θ =約8.9、約26.8および約27.1度に回折 線が変化しており出発物質である遊離のモリブド バナドリン酸の回折図にひじように近いものであ つた。

このことからピリジンは遊離のモリブドバナド モリブデン、モリブデン酸、モリブデン酸ナトリ 20 リン酸の結晶構造をそれのアルカリ金属塩やアン モニウム塩などにひじように近い構造にかえる作 用を有すると考えられる。またピリジン以外の本 発明記載の含窒素ヘテロ環化合物についてもピリ ジンと同じような作用が認められた。

本発明による触媒の調製法は、たとえば含窒素 ヘテロ環化合物がピリジンの場合について述べる と、公知の方法でえられたモリブドバナドリン酸 を水に溶解しそこヘピリジンを加え水に不溶性の 結晶をえる。もしくはモリブデン、バナジウムお 30 よびリンそれぞれの水溶性の化合物を用い、それ らをピリジンを含む水溶液中に溶解し溶液を酸性 に調整後水に不溶性の結晶をえる。この結晶のX 線回折線および赤外線吸収スペクトルにおける結 果からこの結晶はモリブドバナドリン酸の有する 1で表わされるモリブドバナドリン酸は水溶性の 35 解離性プロトンがピリジンの窒素原子と結合した モリブドバナドリン酸のピリジニウム塩と考えら

またこの結晶の生成に消費されるピリジンはモ リブドバナドリン酸に対し3~5倍モルないしそ を水に溶かすと赤褐色の溶液となるが、これにピ 40 れ以上の量であることがわかつたが、これはピリ ジンがヘテロポリ酸に吸着する分もあることを示 すものである。すなわち、この目的とする結晶の 生成には、消費されるピリジン量はモリブドバナ ドリン酸の3~5倍モルないしそれ以上あつた方

が好ましいことがわかつた。またこの結晶は公知 の方法でえられるこの種のヘテロポリ酸のアルカ リ金属塩やアンモニウム塩とくらべきわめて粒子 径が大きく、従来この種のヘテロポリ酸塩がけん 易に沪過でき触媒調製上きわめて大きな有利性を

かくしてえられた不溶性の結晶にナトリウム、 カリウム、ルビジウム、セシウムおよびタリウム 合物を加え成型した後、さらに不活性ガスたとえ ば窒素、ヘリウム、アルゴン、炭酸ガスなどまた 還元ガスたとえば炭化水素(メタン、エタン、プ ロパン、エチレン、プロピレンなど)、一酸化炭 は減圧下ピリジンを完全に脱離せしめ、さらに必 要に応じて空気気流中100~400℃の範囲で活性化 をおこない触媒とする。また成型後の触媒物質を 空気気流中で室温より400℃まで昇温し触媒とし てもよい。

この触媒はモリブドバナドリン酸のアルカリ金 属塩と先に述べた塩構造に近い構造をもつた遊離 のモリブドバナドリン酸の共存物と考えられる。 X線回折の測定結果からでは両者ともほとんど同 じ回折線を示すため明確な識別は困難であるが、25 れる。 通常の遊離のモリブドバナドリン酸のX線回折ピ ークがほとんど認められず、しかも原子比組成で の遊離酸の存在が認められるからである。

この触媒はたとえばメタクロレインの気相酸化 によるメタクリル酸の製造に用いた場合、その選 30 中で混合する段階で加える場合のいずれでもさし 択性、収率ともピリジン処理をほどこさない触媒 にくらべ非常にすぐれ、あわせて触媒寿命の長い ことを発見するに至つた。しかもこの触媒は性能 がよいばかりでなく含窒素ヘテロ環化合物を用い ることにより触媒の成型性、機械的強度、さらに 35 1~10倍モルの範囲である。 は調製時の再現性がひじように良いことも同時に 発見したのである。

またメタクロレイン以外の原料たとえばイソブ チレン、ターシャリーブタノールあるいはイソブ チルアルデヒドのいずれを用いた場合でも、先と 40 ン、イソブチルアルデヒドなど、あるいは炭化水 同様活性およびメタクリル酸への収率が向上する ことが認められた。

本発明における調製法に含窒素へテロ環化合物 を用いない場合には、調製時の結晶沪過および成

型も困難であり、たとえば打錠成型しても機械的 強度、粉化度ともひじように悪く、また成型助剤 を添加し打錠成型した場合強度、粉化度ともわず かに改良されるものの性能面での低下が大きく実 だく状で沪過するのが困難であつたのにくらべ容 5 用触媒としてとうてい使用できないものであり、 本発明における含窒素ヘテロ環化合物の効果がい かに大きいかがわかる。

本発明によるこれらの効果は含窒素へテロ環化 合物によるヘテロポリ酸の結晶構造および触媒の の中から選ばれる一種またはそれ以上の元素の化 10 表面構造の変化、さらに X 成分元素の導入による 相剰的な効果と考えられる。

この触媒は性能が良いばかりでなくそれ自体成 型性もよくまた機械的強度も強く無担体でも使用 できるが、酸化反応に使用した場合の触媒層での 素などの雰囲気中200~600℃の範囲で常圧もしく 15 除熱効果を考えれば担体の使用も可能である。担 体としては一般的には不活性なたとえばシリカ、 アルミナ、セライト、シリコンカーバイドなどが 好ましいがこれらに限定されるものではない。本 発明による触媒の調製時に少量のアルカリ土類金 20 属の化合物を添加して触媒物質を得、これを該酸 化用触媒とすることもできる。また本発明による 触媒は硝酸アンモニム、塩化アンモニウム、硫酸 アンモニウムなどのアンモニウム塩類を添加して 調製されることによりさらに触媒性能の向上も計

> 本発明の調製法において、含窒素ヘテロ環化合 物の使用時期は先に述べた例のほかモリブドバナ ドリン酸にX成分元素の化合物を添加した後に加 える場合、あるいは触媒原料物質すべてを水溶液 つかえない。また使用量は用いる含窒素ヘテロ環 化合物中の窒素原子の数にもよるが零を含まない **琴以上からモリブドバナドリン酸をベースとして** 20倍モルの範囲で用いることができ、好ましくは

> 本発明による触媒を気相酸化に用いるに際し、 原料としては炭化水素たとえばイソブチレン、ス ペントBBなど、アルコールたとえばターシャリ ブタノール、アルデヒドたとえばメタクロレイ 素、アルコールなどを酸化してアルデヒドたとえ ばメタクロレインなどを生成せしめてなる反応が スのいずれかを用いる。原料ガスはこれらのいず れかに分子状酸素を混合して用いる。

酸素源としては工業的には空気が有利である。 その他希釈剤としては不活性ガスたとえば窒素、 炭酸ガス、ヘリウム、アルゴンなど酸化炭素、水 蒸気などを用いることができるが、とくに水蒸気 の使用は副生成物の生成をおさえ目的生成物の収 5 いずれの形式においても用いることができる。 率向上には有利なものである。

酸化反応において対象とされる原料濃度は0.5 ~10容量%の範囲が好ましい。また原料に対する 酸素の容量比は0.5~10の範囲で、好ましくは1 ~5の範囲である。原料ガスの空間速度は100~*10

転比率=<u>消費アルデヒド、炭化水素またはアルコールのモル数</u>×100

生成アルデヒドまたは脂肪酸のモル数 選択率=消費アルデヒド、炭化水素またはアルコールのモル数×100

<u> 生成アルデヒドまたは脂肪酸のモル数</u>

実施例 1

三酸化モリブデン144.08、五酸化バナジウム 8.27 8 およびリン酸 (85重量%) 10.5 8 を水 1 ℓ に加え24時間加熱還流した。えられた赤褐色の溶 20 比較例 1 液を沪過し不溶性固体を沪別した後濃縮し赤褐色 の結晶をえた。この結晶のX線回折、螢光X線分 析、赤外線吸収スペクトルによる測定結果からこ の結晶はP:Mo: Vが原子比でほぼ1.09:12: を確認した。えられた結晶を乾燥し、そのうちの 81.09 を水200礼に溶かしそこへピリジン209 お よび硝酸セシウム0.81gを50mlの水に溶かした水 溶液を加え攪拌しながら加熱濃縮した。えられた 橙黄色粘土状物質を5mmφ×5mmℓの円柱型に成 30 よる回折線強度が比較的大きいものであつた。 型し150℃で乾燥後窒素気流中430℃で3時間焼成 し、つづいて空気気流中400℃で3時間焼成し酸 素を除く原子比で P:Mo: V:Cs=1.09:12: 1.09:0.1なる組成の触媒酸化物をえた。

X線回折の測定結果では20=26.2、10.5、35 ない表2に示す結果をえた。 21.3、30.3および18.4度付近等に回折線が認めら れほぼ塩構造を持つモリブドバナドリン酸と一部 そのセシウム塩よりなるものと認められた。

なお、この触媒は成型性もよくまた圧縮破壊強 度も3.08 /ベレット以上であり十分な機械的強 40 ない酸素を除く原子比でP:Mo:V:Cs=度をもつたものであつた。

この触媒50㎖を内径25㎜φのステンレス製U字 管に充填し260℃の溶融塩浴中に浸漬し該管内に 容量比でメタクロレイン:酸素:窒素:水=1:

*5000hr-1の範囲で、好ましくは500~2000hr-1の 範囲が適当である。

本発明による触媒を用いるに際し反応装置は一 般に固定床の形式で用いるが、流動床、移動床の

以下、本発明による触媒の調製法およびそれを

用いての反応例を具体的に説明するが、実施例お

よび比較例中の転化率、選択率、単流収率につい

てはつぎの定義に従がうものとする。

5:34:10の原料混合ガスを空間速度1000hr つで 通じ続反応をおこない100時間および1000時間経 過時点での反応結果を表1に示した。

実施例1において使用したピリジンの量を零 (ゼロ)としまた窒素気流中430℃で3時間焼成す る脱ピリジンの工程を省略した以外は実施例1と 同様の調製をおこない酸素を除く原子比でP: 1.09なる組成のモリブドバナドリン酸であること 25 Mo: V:Cs=1.09:12:1.09:0.1なる組成の触 媒酸化物をえた。

> X線回折の測定結果では 2 θ = 8.9、26.1、 10.5、30.3および18.4度付近に回折線が認めら れ、8.9度付近の遊離のモリブドバナドリン酸に

なお、この触媒は成型性がひじように悪く打錠 成型したものでも圧縮破壊強度は0.5kg/ペレツ ト以下とひじように悪かつた。

この触媒を用い実施例1と同じ条件で反応を行

実施例 2

実施例1において使用したピリジンを同量のピ ペリジンにかえ、また使用した硝酸セシウム量を 8.129 とした以外は実施例1と同様の調製をおこ 1.09:12:1.09:1 なる組成の触媒酸化物をえ

X線回折の測定結果では $2\theta = 26.3$ 、10.6、 21.4、30.4および18.4度等付近に回折線が認めら

12

れた。またこの触媒の圧縮破壊強度は3.0kg/ペ レツト以上あつた。

この触媒を用い実施例1と同じ条件で反応を行 ない表1に示す結果をえた。

実施例 3

実施例1において使用したピリジンをピペラジ ン6水塩にかえ、またその使用量を128としまた。 硝酸セシウムの量を8.128とかえた以外は実施例 1と同様の調製をおこない、酸素を除く原子比で の触媒酸化物をえた。X線回折の測定結果では2 θ = 26.3、10.6、21.4、30.4および18.4度等付近 に回折線が認められた。またこの触媒の圧縮強度 は3.0kg/ペレット以上あつた。

この触媒を用い実施例1と同じ条件で反応を行 15 組成の触媒酸化物をえた。 ない表1に示す結果をえた。

実施例 4

加熱した水200mlにパラモリブデン酸アンモニ ウム88.39とメタバナジン酸アンモニウム4.879 を溶解し攪拌した。この溶液にピリジン208とり 20 ン酸(85重量%) 6.25 g を加えつづいて硝酸55.2 g と硝酸セシウム8.12g を50mlの水に溶かした溶 液を加え攪拌しながら加熱濃縮した。えられた粘 土状物質を5 m φ×5 m ℓの円柱型に成型し250 いて空気気流中400℃で2時間焼成し酸素を除く 原子比でP:Mo:V:Cs=1.3:12:1:1なる 組成の触媒酸化物をえた。X線回折の測定結果で は20=26.2、10.5、21.3、30.3および18.4度等 付近に回折線が認められた。

またこの触媒の圧縮破壊強度は3.0kg/ペレツ ト以上あつた。

この触媒を用い実施例1において反応温度を 280℃とかえた以外は同じ条件で反応をおこない 表 3 に示す結果をえた。

比較例 2

実施例4において使用したピリジンの量を零 (ゼロ)とかえた以外実施例4と同様に調製をお こない酸素を除く原子比でP:Mo:V:Cs= 1.3:12:1:1なる組成の触媒酸化物をえた。40 た。 なおこの触媒は成型性がひじように悪く圧縮破壊 強度は0.5kg/ペレット以下であつた。

この触媒を用い実施例1において反応温度を 280℃とかえた以外は同じ条件で反応をおこない 表2に示す結果をえた。 実施例 5

加熱した水200㎖にパラモリブデン酸アンモニ ウム88.38とメタバナジン酸アンモニウム5.368 5 を溶解し攪拌した。この溶液にピリジン208とリ ン酸(85重量%)5.289を加えつづいて硝酸(比 重1.38) 40mlを加えると橙黄色の結晶が生じた。 この結晶を沪過し再び水100㎖中に分散させた。 ここに水酸化ルビジウム5.12g を水50mlに溶かし P:Mo: V:Cs=1.09:12:1.09:1 なる組成 10 た溶液を加え攪拌しながら加熱濃縮した。 えられ た粘土状物質を5 m φ×m ℓの円柱型に成型し 250℃で乾燥後窒素気流中450℃で 4 時間焼成しつ づいて空気気流中400℃で2時間焼成し酸素を除 く原子比でP:Mo:V:Rb=1.1:15:1.2なる

> X線回折の測定結果は実施例4の触媒にひじよ うに近いものであつた。またこの触媒は3.0kg/ ペレット以上の圧縮破壊強度をもつものであつ

この触媒を用い、実施例1において反応温度を 290℃とかえた以外は同じ条件で反応を行ない表 3に示す結果をえた。

実施例 6

実施例5において、水酸化ルビジウム水溶液を $^{\circ}$ Cで乾燥後窒素気流中450 $^{\circ}$ Cで4時間焼成しつづ 25 加える段階でさらに硝酸アンモニウム $^{7.0}$ 9 を派 加した以外は同様に調製をおこなつて酸素を除く 原子比でP:Mo:V:Rb=1.1:12:1.1:1.2な る組成の触媒をえた。

> この触媒を用い反応温度を290℃とかえた以外 30 実施例1と同じ条件で反応をおこない100時間経 過時点で表3に示す結果をえた。

実施例 7~9

実施例4の調製法に従がい使用する含窒素ヘテ ロ環化合物の種類をピリジンおよびピペリジンと 35 し、また用いるメタバナジン酸アンモニウムおよ びリン酸の量を変化させ、そしてX成分としては 硝酸ナトリウム、硝酸カリウム、水酸化ルビジウ ムおよび硝酸タリウムの中から選ばれる一種また はそれ以上とし、表3に示す組成の触媒を調製し

これらの触媒を用い反応温度をかえた以外は実 施例1と同じ条件で反応をおこない100時間経過 時点で表3に示す結果をえた。

実施例 10

13

は実施例11の定義に従がつた。

実施例4において、硝酸セシウムを硝酸カリウ ムと硝酸ストロンチウムの混合にかえまたその量 をおのおの4.21 9 および3.53 9 とかえた以外は同 様に調製をおこない、酸素を除く原子比でP: Mo: V: K: Sr=1.3: 12: 1: 1: 0.4なる組 5 成の触媒酸化物をえた。この触媒を用い反応温度 を260℃とかえた以外は実施例1と同じ条件で反 応をおこない100時間経過時点で表3に示す結果

反応温度 270°C イソブチルアルデヒド転化率 100% メタクリル酸単流収率 43.9% メタクロレイン単流収率 12.7%

14

実施例 12

実施例1においてピリジン208の代わりにピリ ミジン10.08を用いる以外は同様に調製した触媒 を用い、かつ反応に用いた原料のメタクロレイン 10 をイソブチレンにかえて反応をおこなつた。なお 反応温度については250℃、原料混合ガスの容量 比をイソブチレン:酸素:窒素:水=1:5: 29:15と変えた以外は同様にして反応をおこない 表 4 に示す結果をえた。なお表中メタクロレイン い実施例1の反応において用いた原料メタクロレ 15 選択率は反応した原料物質のモル数に対する牛成 メタクロレインの牛成モル数の百分率を示したも のである。

実施例 11

実施例4において使用した硝酸セシウムの量を 4.068とかえた以外同様の調製をおこない酸素を 除く原子比でP:Mo:V:Cs=1.3:12:1: 0.5なる組成の触媒酸化物をえた。この触媒を用 インをイソブチルアルデヒドにかえまた反応温度 を270℃とかえた以外は同じ条件で反応をおこな い100時間経過時点で次に示す結果をえた。なお メタクロレイン単流収率は供給イソブチルアルデ 数の百分率で表わした。

比較例 4

実施例12の反応において使用した触媒(実施例 ヒドのモル数に対する生成メタクロレインのモル 20 1の触媒)を比較例1のよる触媒にかえた以外は 同様にしてイソブチレンの酸化をおこない表5に 示す結果をえた。

反応温度 270°C イソブチルアルデヒド転化率 100% メタクリレ酸単流収率 65.7%

メタクロレイン単流収率

実施例 13

実施例12において反応に用いた原料イソプチレ 11.4% 25 ンをターシャリーブタノールに変えた以外は同様 の条件で反応をおこない、ターシャリーブタノー ルの酸化をおこなつて表4の結果をえた。

比較例 3

実施例11において使用したピリジンの量を零 (ゼロ)とした以外は同様の調製をおこない酸素 を除く原子比でP:Mo:V:Cs=1.3:12:1: 0.5なる組成の触媒酸化物をえた。この触媒を用 30 媒)を比較例1による触媒にかえた以外は同様に い実施例11と同じ条件で反応をおこなつた結果は 次のようであつた。なおメタクロレイン単流収率

比較例 5

実施例8において用いた触媒(実施例1の触 してターシャリーブタノールの酸化をおこない表 5に示す結果をえた。

表 1

	触	媒組	成(原子比)		反応温度	反応経過	メタクロレイ	メタクリル	メタクリル
実 施例	P	Мо	V	Х	窒素ヘテロ 環化合物	(3)	時間 間	ン 転化率 (%)	酸選択率 (%)	酸単流収率 (%)
実施例Ⅰ	1.0 9	12	109	$C_{s} = 0.1$	ピリジン	260	100	9 2 9	8 5. 7	7 9.6
	72377	1.0	1.00	3 - 0.1	- ,,,,,	200	1000	9 1.5	8 5.8	7 8.5
実施例2	1.0 9	12	109	$C_s = 1$	ピベリジン	260	100	9 2.6	8 4. 2	7 8.0
7030,10	7,000,00		- 1	5 1	- 1977	200	1000	9 L.8	8 5.1	7 8.1
実施例3	1.0.9	12	109	C, =1	ピペラジン	260	100	9 4.1	8 3.1	7 8.2
/C #/3P 3 0			2 1.03	S 1	C 1777	200	1000	9 1.9	8 4.0	7 7.2

16

表 2

				(子比)	使用した含 反応温度		反応経過		メタクリル 酸選択率	メタクリル
比較例	P	Мо	V	Х	窒素へテロ 環 化 合 物	. (3)	時 (時間)	イン転化率(メ	(多)	(%)
						2.6.0	100	7 8.6	7 5. 4	5 9.3
比較例1	$1 1.09 12 1.09 C_s = 0.1 $	をし	260	1000	7 2.5	7 0.8	5 1. 3			
11 55 701 0			,	C - 1	£ 1	280	100	8 6.4	7 3.9	6 3.8
比較例2	1.3	12	1	$C_s = 1$	なし	200	1000	8 1.3	6 9. 7	5 6. 7

表 3

de H-m	触	触媒組成(原子比)			使用した含容素へテロ	反応温度	反応経 過時間	メタクロレ イン 転 化率	メタクリル 酸選択率	メタクリル 酸単硫収率
実施例	P	Мо	v	х	聚化合物	(C)	(時間)	(5)	(%)	(男
	T						100	9 3.8	8 6.4	8 1.0
実施例 4	1.3	12	I	C = 1	ピリジン	280	1000	9.2.9	8 6.6	8 0.5
					ピリジン 290	100	9 3.5	8 4.6	7 9.1	
実施例 5	1.1	12	1.1	Rb=1.2		290	1000	9 2.6	8 4.9	7 8.6
実施例 6	1.1	12	1.1	Rb=1.2	ピリジン	290	100	9 2.2	86.8	8 0.0
実施列 7	1.5	12	2	K=1.5	ピペリジン	270	100	9 4.6	84.1	79.6
実施例 8	1.1	12	0.5	Rb=0.5 Tl=0.7	ピリジン	290	100	9 2.8	8 7.3	8 1.0
実施例 9	1.3	12	2	Na=0.5 Rb=1.5	ピリジン	280	100	9 5.1	8 4.4	8 0.3
実施例10	1.3	12	1	K=1 Sr=0.4	ピペリジン	260	100	9 3.3	8 6.2	8 0.4

表

実施例	使用した含窒素 ヘテロ環化合物	反応に使用 した原料	反応温度 (で)	原料転 化率(%)	メタクリル 酸選択率(%)	メタクロレイン 選択率(%)	メタクリル酸 単流収率(%)
実施例12	ピリミジン	イソプチレン	250	8 5.1	4 1. 8	3 0.2	3 5. 6
<i>"</i> 13	ピリミジン	ターシヤリー プ タ ノ ール	250	8 8. 2	5 1. 3	2 3. 4	4 5. 2

表 5

比較例	使用し	た含窒素 環化合物	反応に使用 した原料	反応温度 (で)	原料転 化率(%)	メタクリル 酸選択率(%)	メタクロレイ ン選択率 (%)	メタクリル酸 単流収率(4)
比較例4	た	L	イソプチレン	250	6 8.2	3 4. 5	1 6. 8	2 3.1
<i>"</i> 5	な	L	ターンヤリー プタノール	250	6 9. 1	3 3.9	1 5.6	2 3.4